18/5/10
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008289227

WPI Acc No: 1990-176228/199023 Related WPI Acc No: 1990-133847

XRAM Acc No: C90-076847

Human serum albumin prepn. by yeast host - by culturing transformed

plasmid yeast to produce serum, and removing it Patent Assignee: TOA NENRYO KOGYO KK (TOFU) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 2117384 A 19900501 JP 88268302 A 19881026 199023 B

Priority Applications (No Type Date): JP 88268302 A 19881026

Abstract (Basic): JP 2117384 A

DNA which has leader sequence coded by codon translated efficiently in yeast of the prepro sequence of human serum albumin A is claimed, and cDNA that codes human serum albumin A is further down than leader sequence. DNA has the human serum albumin A coding cDNA and poly (A) sequence existing further down than the cDNA. DNA has a leader sequence coded by codon-muli used in yeast of the prepro sequence of human serum albumin A, human serum albumin A coding cDNA, and poly (A) sequence in that order. DNA of (1) or (2) is further claimed in which the leader sequence is formulated as (I). Expression plasmid is claimed in which DNA is inserted between promoter and terminator that can function in yeast, in expressible direction. And further claimed is yeast which is transformed by expression plasmid and prepn. of matured human serum albumin A by culturing yeast to produce and secrete matured human serum albumin A, and by -. collecting it.

USE/ADVANTAGE - Matured human serum can be produced and secreted in soluble form and in the same stereo structure with natural serum albumin A exogenously. Recovery and purificn. of the prod. can be proceeded easily, and mass-prodn. of human serum albumin is possible. (27pp Dwg.No.0/0)

Title Terms: HUMAN; SERUM; ALBUMIN; PREPARATION; YEAST; HOST; CULTURE; TRANSFORM; PLASMID; YEAST; PRODUCE; SERUM; REMOVE

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Additional): C12N-001/19; C12N-015/14;

C12P-021/02; C12R-001/86

File Segment: CPI

@公開特許公報(A) 平2-117384

@Int. Cl. 3 C 12 N 15/14 21/02 C 12 P

庁内整理番号 識別記号 ZNA

母公開 平成2年(1990)5月1日

7421-4B C

8214-4B 8717-4B C 12 N 15/00

Α×

未請求 請求項の数 7 (全27頁) 審査請求

酵母宿主によるヒト血清アルブミンAの製造 会発明の名称

> ②特 頭 昭63-268302

顧 昭63(1988)10月26日 忽出

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工 正 則 明 咨 鈴 木 @発

業株式会社総合研究所内 慎 太 郎

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工

業株式会社総合研究所内

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工 椛 昇. 明 客 ②発

業株式会社総合研究所内

東京都千代田区一ツ橋1丁目1番1号 東亜燃料工業株式会社 の出 類 人

外4名 弁理士 青木 蚏 四代 理 人

八木

最終頁に続く

明 客

向発

明 鰅

1. 発明の名称

酵母宿主によるヒト血清アルプミンAの 지급

- 2 特許請求の範囲
- 1. ヒト血消アルブミンAのプレブロ配列を酵 母により効率的に翻訳されるコドンによりコード しているリーダー配列と該リーダー配列の下波に 存在するヒト血清アルブミンAをコードするcDNA とを有するDNA。
- 2 ヒト血消アルプミンAをコードするcDNAと 塩cDHAの下波に存在する出り (A) 配列とを有す SDNA.
- 3. ヒト血消アルプミンAのプレブロ配列を辞 母により多用されるコドンによりコードしている リーグー配列、ヒト血清アルブミンAをコードす るcDNA、及びポリ(A)配列をこの順序で有する DNA.

前記リーグー配列が次の式:

ATG AAG TGG GTT ACT TTC ATC TCT TTG TTC TAC TTC ACC CAA TCA AAG TAC ACA AAC AAC HeT Lys Trp Vai Thr Phe lie Ser Lee Lee

TTC TTG TTC TCT TCT CCT TAC TCT AGA GGT AAG AAC AAG ACA AGA CGA ATG AGA TCT CCA Pho Leu Phe Ser Ser Ala Tyr Ser Arg Gly

GTT TTC AGA CGC Val Pho Arg Arg

で歩わされる、請求項1又は2に記載のDNA。

- 5. 酵母で機能し得るプロモーターとターミネ ーターとの間に請求項3に記載のDNAが発現可 能な方向には入されている発現プラスミド。
- 6. 請求項5に記録の発現プラスミドにより形 質転換された酵母。
- 7. 請求項6に記載の酵母を培養し、成熟ヒト 血消アルプミンAを産生・分泌せしめ、これを採 取することを特徴とする成熟ヒト血狩アルブミン Aの製造方法.
- 3. 発明の詳細な説明

(産塾上の利用分野)

本発明は成熟ヒト血消アルプミンAの酵母によ

る製造方法、及びそのための遺伝子系に関する。 この方法によれば成熟型のヒト血液アルブミンA が細胞外に分泌されるため、その回収・精製が簡単となり、工業的製造のために極めて好ましい。

【従来の技術】

今まで、遺伝子工学的方法によりヒト血消アルプミンを製造するための方法として、大陽図を用いる方法 (Lawn 等、Nucleic Acids Res. 9. 6103-6114.1981:Latia等、Biotechnology 5. 1309-1314.(1987);特開昭58-150517)、枯草菌を用いる方法 (Saunders等、J. Bacteriol. 169. 2917-2925.(1987))、及び酵母を用いる方法 (Etcheverry等、Biotechnology 1.726.730.(1986)) が知られている。しかしながら、これらの方法により製造される血清アルブミンは正常なヒト血清アルブミンとはアミノ酸配列を設分異にし、また生産された血消アルブミンは不溶化状況となったり、シグナルペプチドのプロセシング効率が低い、細胞外への分泌が困難である、等の問題点を有す

ると報告されている。

(発明が解決しようとする課題)

従って、本発明は成熟とト血清アルブミンAを可溶性の形で、且つ天然血清アルブミンAと同じ立体構造において細胞外に分泌せしめ、これによって回収・特製を容易にすることにより大量のヒト血清アルブミンを工業的に製造することができる方法を提供しようとするものである。

【課題を解決するための手段】

上記の目的を達成するため、本発明は(1)ヒト血液アルブミンAのブレブロ配列を酵母により効率的に翻訳されるコドンによりコードしているリーグー配列と該リーグー配列の下流に存在するヒト血流アルブミンAをコードするCONAとを有するDNA: (2)ヒト血液アルブミンAをコードするCONAと版CONAの下流に存在するポリ(A)配列とを有するDNA: (3)ヒト血液アルブミンAのプレプロ配列を酵母により多用されるコドン

によりコードしているリーダー配列、ヒト血液アルプミンAをコードするcDNA、及びポリ(A)配列をこの順序で有するDNA;(4)酵母で散能し得るプロモーターとターミネーターとの間に前記(3)に記数のDNAが発現可能な方向に挿入されている発現プラスミド;(5)前記(4)に記数の発現ベクターにより形質転換された酵母に、成熟ヒト血液アルプミンAを産生・分泌せしめ、これを深取することを特徴とする成熟ヒト血液アルプミンAの製造方法を提供する。

(具体的な記載)

1. 通伝子系

正主

正常ヒト血術アルブミンは分子内に多くのジスルフィド結合を含有しており、組換えDNA法によって天然物と同じ立体構造を行する正常ヒト血液アルブミンを製造するには、これらのジスルフィド結合が生産宿主用胞中で正しく形成されることが必須である。正常な立体構造の形成にはブロ

テインジスルフィドイソメラーゼ、ペプチジルブ ロリルcis・trans イソメラーゼ等の酵素が関与し ていることが最近明らかになり、多数のS-S秸 合を有し複雑な立体構造をとる蛋白質を結ど合ま ない大幅国や枯草国のような原核生物相胞ではた. とえあってもこのような立体構造形成(フォール ディング)関連酵素系の働きは強くないことが予 想される。一方、ヒトをはじめとする兵権高等化 物の品胞は数多くの複雑な高次構造を有する蛋白 質(循張自貨や他の修飾蛋白質も含む)を相談外 に分泌することが知られているが、下符兵核議生 物である酵母菌でも、哺乳動物の細胞で蛋白質が 分泌されるのと非常によく似た経路により蛋白質 が分泌されることが知られている {Hullaker.T.C. and Robbins. P. W. J. Bloi. Chem. 257, 3203-3210 (1982): Snider, M.D. in Ginsburg, V. & Robbins, P.W. (eds.) Biology of Carbohydrates, Vol. 2. Hiley, New York, (1984), pp. 163-198) 。 このため 異似生物山来(特に哺乳動物)の遺伝子(主とし てcDNA)を酵母限内で発現させ遺伝子産物である

蛋白質を、細胞外に分泌せしめようとする実験が 最近多く試みられてきた。たとえばヒトインクー フェロンαι, αξ, γ (Nitzewan.R.A..teung, D.W., Perry, L.J., Kohr, W.J., Levine, H.L., Goeddel, D.V.Sciance 219,620-625(1983))、行ウシプロ キモシン (Seith,R.A., Duncan, H.J., Molr. D.T. Science229,1219-1224(1985))、ヒト上皮成長 因子 (Brake, A. J., Merryweather, J. P., Colt, D. G., Hebertein, U. A., Masiarz, P. R., Mullenbach, G. T., Urdea, M.S., Vatenzuela, P., Barr, P. J. Proc. Natl. Acad.Sci.USA. 81.4642-4646(1984))、マウスイ ンターロイキン2 [Niyajima, A., Bond, M. W., Otsu, K., Arai, K., Arai, N. Gene<u>37</u>, 155-161 (1985)), t トB-エンドルフィン (Bilter, G. A., Chen, K. X., Banks, A.R., Lai, P.-H. Proc. Nati. Acad. Sci. USA. 81.5530-5534(1984)) などで酵母国による神陀外 分泌が報告されているが、その分泌効率はマウス インターロイキン2の約80%からヒトインター フェロンの4~10%まで目的とする蛋白質によ りかなりの差がある。又、これらのうちその蛋引

双自身のシグナルペプチドを用いて細胞内輪送を 試み、そのシグナルペプチドがうまく切断されて 分泌することに成功しているものは酵母インペルターフェロンである。その他のものは酵母インペルターゼ(SUC 2)のシグナル配列など酵母の蛋白質の細胞内輪送に必要なシグナル配列を目的とする成態を行わせたものである。さらに正しい位置では変を行わせたものである。さらにかなものは少なでセシングを受けてることが明らかなしのは少なでは、ヒトインターフェロンの場合は約半分が正しいフロセシングを受けているが、ヒトβーエンドルフィンではペプチド内部でも切断を受けている。

- 1. 大量高密度培養による発酵生産が容易かつ 経済的である。また動植物の培養細胞系と比較し て磁密に管理制御された培養装置を特別必要としない。
 - 2. 発酵生産に多くの経験が蓄積されている。
- 3. 分子進伝学的な知識が急速に蓄積されつつある。
- 4. 外来性の遺伝物質を細胞内及びゲノム内に取り込ませることが容易である。
- 5. 蛋白質の細胞内輸送及び、細胞外分泌の遺伝学及び生理学に対する理解が急速に高まってきている。
- 6. 適切なプラスミドベクターを選択すれば、外来性の遺伝子をエピソーム状態(YEP系プラスミド使用)、ゲノムに狙み込ませた状態(YLPグラスミド使用)、酵母のセントロメアを含み協助分裂に伴い染色体DNAとともに複製できる状態(YCPプラスミド使用)、及び酵母の自律複製配列(ARS)を含み自律的に複製できる状態(YRPプラスミド使用)の4種の状態におくことができる。
- 7. シグナルペプチドやプロ配列などの細胞内 プロセシング機能がある。
- 8. 酵母館で合成される根番白質に見い出される植質は高等動植物の糖蛋白質における複合型糖

類とは異なる高マンノース型振頻ではあるが、群 母園の小胞体で起こるコア振頻の付加は高等動物 と共通した過程であり、両者における相違は外側 の糖類の付加に見られるのみである。

- 9. ピタミン、微量因子等の添加により完全合
 成培地で形質転換体を生育させることができる。
- 10、純粋なグルコースでなく担製の糖源を利用しても形質転換体を生育させることができる。

この様な背景に基づいて、本発明においては解 母を宿主として使用する。

(プレプロ配列)

ヒト血清アルプミンを酵母細胞中で発現せしめ、これを効率よく分泌せしめるためには、成熟ヒト血流アルブミンのNー末端にプレプロ配列が存在する必要がある。また、このプレプロ配列は目的蛋白質の分泌の際に切除されて該目的蛋白質が成数型で分泌される必要がある。このため本発明においては、この様な条件を満たすプレプロ配列を使用する。

酵母における蛋白質の発現を増強するためには 该蛋白質のNー末端領域をコードするコドンとし て、酵母中で効率よく翻訳されるコドンを使用す るのが好ましい。このため、本発明においては、 前記プレプロ配列をコードするDNA配列として、 酵母において効率よく発現される遺伝子において 高頻度で使用されるコドンから構成される合成 DNA配列を使用する。この様なコドンとして例 えば次のコドンを用いる。

Lys-AAG Trp-TCC Val-GTT Thr-ACT Phe-TTC lie-ATC Ser-TCT Leu-TIC Ala-CCT Tyr-TAC Arg-ACA Cly-CCT

プレプロ配列をコードするDNA部分の一例と して次の配列を用いることができる。

AA TTC ATC AAG TCC CTT ACT TTC ATC TCT TTG
C TAC TTC ACC CAA TCA AAC TAC ACA AAC
Het Lys Trp Vel Thr Phe Lie Ser Leu

EcoR I

TTG TTC TTG TTC TCT TCT CCT TAC TCT ACA AAC AAG AAC AAG AGA ACA CGA ATG AGA TCT Leu Pho Leu Pho Ser Ser Ala Tyr Ser Arg

GGT CTT TTC AGA CG CCA CAA AAC TCT GCG C Cly Val Phe Are Are 上記の配列のNー来端のMetのコドンの上波にはEcoRI 指着末端が設けられており、この制限酵業部位により上記配列はベクターに挿入される。また、上記プレプロ配列のCー末端のArmのコドンとしては、酵母での翻訳のために好ましいとして上記したコドンではなく、CCCが採用されており、これにより5°一末端をClalにより切断した成熟に下血緯アルブミン遺伝子と連結することができる。

ヒト血液アルブミンA遺伝子

ヒト血物アルブミンAをコードする遺伝子(cDNA)はすでにクローン化されており、その塩基配列及び塩塩配列から推定されるアミノ酸配列は、特願昭63~037453に詳細に記載されている。従って本発明においては、このcDNAを含有するアラスミド pUC・NSA・CII等をヒト血清アルブミンAをコードする遺伝子の供給源として使用することができる。なお、これらのプラスミドの作製方社を参考例として後記する。

ポリA配列及びAATAAAシグナル

コード配列の3′ー末端の下流に存在するポリ A 配列及びAATAAAシグナルが真核生物の=RNAの安 定性に寄与すると言われている〔Bergmann及び Brawerman Blochemistry, 16, 259, 264 (1977); Huez 6, Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 78, 908-911 (1981)) . 従って、本発明の好ましい匹禄においては、ヒト 血清アルプミンAをコードするcDRAの下流にこれ らの配列を配置する。ポリA配列及びAATAAAシグ ナルとしては、例えばヒト血清アルプミンAcDNA に自然に付随しているこれらの配列を使用するこ とができる。これらの配列を含有するヒト血切で ルプミンA遺伝子はすでにクローン化されており、 特願昭63-037453に記載されている。これらの配 列の供給減として例えば A gt ll (OSA・LA)を使用 することができ、その作製方法を参考例において 後記する。

<u>プロモーター</u>

本発明においては、酵母細胞中で機能するもの であればいずれのプロモーターを使用することも できる。しかしながら本発明においては誘導可能なプロモーターではなく構成的プロモーターを使用するのが好ましい。誘導可能なプロモーターを使用して誘導操作を行った場合にはヒト血海アルブミンが細胞内に急激に蓄積し、分子間ジスルフェド結合が形成されて非天然型の立体構造を有する分子が生成する可能性があるからである。

引い誘発性を示すか又は構成性の酵母プロモーターの内、独力な活性を待つものとしては、例えば、アルコールデヒドロゲナーゼ(ADNI)プロモーター、グリセルアルデヒドー3ーリン酸デヒドロゲナーゼ(CAP)プロモーター、及びグリセリン酸リン酸キナーゼ(PCK)プロモーターがあり、本発明においては、ADNIプロモーターを例にとって具体的に説明する。

辞母 ADD | 遺伝子(ADC 1) を含む約2.100 塩基 対の調域の塩基配列が既に決定されており、 ADH 1 をコードする約1.100 塩基対の配列の他に 750 塩基対の 5 、個非翻訳配列と 320塩基対の 3 、個 非翻訳配列が判明している (Bennetzen, J および Hall, B. J. Biol, Chew. 257. 3018-3025(1982) 】 ・ 任 写においてRNAポリメラーゼによる認識配列と考えられているGoldberg-Bognessポックス(TATAポックス)は翻訳開始コドンATGの 128塩基上液 (・128の位置)にあり、 ADB! プロモーター活性は・410の位置にある Spb! 認識部位より上波を欠失させても失われないといわれている(Beler 及び Young. Batore 300.724・728(1982)) 。 ADB! プロモーターによる任写物は通常の酵母園で全ポリ(A) RNA の少なくとも1%に達する(Ammerer. G. Hethods Enzymol. 101.192・201(1983)) 。

ターミネーター

転写における流み越し(read-through)により流伝子生成物の量が減少する例が報告されている(例えば、Zaret. K. S. 及びShermen. F. . Cell 28. 563-573. (1982))。この現象を防止するためには発現されるべき構造遺伝子の下流にクーミネーターを設けるのが好ましい。酵母ターミネーターを外来遺伝子の下流に配置し、遺伝子の発現を上昇させた例としてはたとえばPGKプロモーター/

クーミネーターからなるサンドイッチベクターを 用いて子牛キモシンを発現させた実験があり、タ ーミネーターの導入により数倍~十倍程度の免現 上昇が報告されている(HellorらGene <u>24</u>.1-14 (1983)). このような目的のためのターミネータ ーとしてはさまざまな遺伝子由来のものが使用で き、たとえば TRP5 (トリプトファン合成酵素) 遺伝子や CYCl (イソーlーチトクロームC)遺 伝子などのターミネーターが利用されている。強 力なプロモーターが関与する転写の場合、リード スルーを防ぐために強力なターミネーターがその 下流に配置されている方が発現の制御に好都合と 考えられる。このため本発明においては例えば強 力なプロモーターを有する遺伝子のターミネータ ーである ADH 1 ターミネークー、GAPターミネ ークー等を用いるのが好ましい。

ベクター要素

以上、本発明の発現プラスミド中に含有される、 発現に直接関連する要素について説明したが、本 発明の発現プラスミドは、さらに、健康複製起点

及び根拠遺伝子を含有しなければならない。群母 推製起点としては、例えば酵母由来の2mプラス ミドDNAの複製起点等を使用することができる。 抵拠遺伝子としては、宿主に薬剤耐性を付与する 遺伝子、宿主の栄養要求性を補充する遺伝子等、 常用の模跷遺伝子を用いることができる。さらに、 プラスミドの組換え操作の際にプラスミドの複製 を大脳菌中で行わせる必要があるため、本発明の プラスミドは大福図複製起点及び環路遺伝子を含 有するシャトルベクターであることが好ましい。 この様な、シャトルベクターとしての基本的要件。 を傾えたベクターとして市販のプラスミドpJDB 207等を用いることができる。このプラスミド pJDB 207中の耐压侵騰遺伝子は、ロイシン生合成 酵素であるBーイソプロピルリンゴ酸脱水素酵素 をコードする LEU 2 遺伝子である。

発現プラスミド

従って本発明の好ましい発現プラスミドにおいては、酵母複製起点及び模談遺伝子並びに大瓜図 複製起点及び模談遺伝子を含んでなるシャトルペ クターに、プロモークー、プレプロ配列をコード するリーダー配列が連結されたヒト血清アルブミ ンAをコードする遺伝子、ポリA配列及びクーミ ネーターがこの順序で挿入されている。

2 形質疑問

本発明のプラスミドによる宿主酵母の形質転換 は常性に従って行うことができ、その具体例を実 施例9に記載する。

3. 酵母の培養及びヒト血清アルブミンの回収

ヒト血清アルプミンcDNAを含んだ発現プラスミドにより形質転換された宿主酵母園は通常の酵母の培養法により培養できる。たとえばYPDのような天然完全培地やSD培地に1%の酵母エキスを加えたような不完全合成培地でも培養できる。

協議被細胞外に分泌されたヒト血液アルブミンの回収は種々の方法で可能である。エタノール、アセトン、硫酸アンモニウムなどによる分別は殺、等電点は激、限外ろ過などによる認確及び部分制製を行った後に各種クロマトグラフィーや上記部分制製法を組み合わせれば高度に分泌ヒト血流ア

ルプミンが接製されることが期待できる。

次に、実施例により、この発明をさらに具体的 に説明する。以下の実施例において、特にことわ らない限り、酵素反応は次の条件下で行った。

EcoRI (ニッポンジーン: 12ユニット/山)、
ClaI (ニューイングランドバイオラブス: 5ユニット/山)、 Hind II (ニッポンジーン: 12ユニット/山)、 Xho I (宝酒造: 12ユニット/山)、 及びBamBI (ニッポンジーン: 35ユニット/山) による DN Aの消化: DNA 1 点、酵菜1 山、及び10 X EcoR I 緩衝液 (1 MTris - HCI (pR 7.5)、100mMmgCls,500mMmaCl) 3 山に滅園蒸留水を加えて30山とする。 37℃、 1時間保温して切断を完了させる。 Sal I (ニッポンジーン, 15ユニット/山)の場合は I 0 X EcoR I 緩衝液の代わりに 100mmTris - HCI (pII 7.5)、70 mmmgCls,1.75 MNaCl,70 mm 2 ーメルカプトエタノール、2 mMEOTA、0、1%ウシ血清アルプミンを使用する。

パクテリアアルカリ性ホスファターゼ処理: DNA 1 pt、制限酵素Ecoll及びMind国名々1 pt及 び10 XEco8 1 技術後2 山に波図蒸客水を加えて20 山とし、37 でで1時間保温した後、90 で、5分間加热して酵素を失活させる。次に波図蒸留水38 山、バクテリアアルカリ性ホスファクーゼ2 山(宝酒造0.5 ユニット/山)を加えて37 で、1時間保温した後、フェノール抽出を行い、得られた水層をエクノール沈殺に用いる。

T40NA リガーゼ処理: たとえばベクターONA inc. ベクター DNAと等モル量の DNAフラグメント、10 Xリガーゼ扱街液 (660 mAtris - HC1 (pH7.5)、6 6 mA HgC & 。、100mA ジチオスライトール、1 mMaTP) 3 m及びT40NA リガーゼ 1 m (宝酒造、約400 ユニット/m) に滅菌落留水を加えて30 m とし16 でで一晩保温する。

合成フラグメントのT4ポリヌクレオチドキナーゼによる5'ーリン酸化: 5 0 mMTris - NCI(pB 7.6)、10 mM MgC 2 s 、 5 mMジチオスライトール、0.2 mMATP を含有する溶液 (25 d) 中でDNAフラグメントの各々の分量(約30 paoles)を6ユニットのT4ポリヌクレオチドキナーゼ

(宝酒造)で37で、60分間処理することにより5′端をリン酸化する。リン酸化されたフラグメントを含む溶液を混ぜ(計100 以)100での水浴に5分間放便した後室温で放冷しアニーリングを行う。2以のT4DNA リガーゼを加え16でで一晩・保温し、フラグメント間を連結し、二本類フラグメントとする。

大場国DNAポリメラーゼ 1 反応: DNA 1 元、DNAポリメラーゼ 1 (Klenowフラグメント、宝活造3.5ユニット/山) 1 山、landXIP(daTP.dGTP.dCTP.TTPの混合物) 1 山及び 1 0 X 扱街液(7 0 antris·NCl(pN7.5)、1 anEDTA.200anNaCl.70 antris·NCl(pN7.5)、1 の and a Cl. 3 0 は とし、3 7 で 3 0 分間保温する。

プローブの扱数:

i μ の合成 D N A 、 5 0 μ Ciの τ - 3 * P-ATP 水 溶液 (3000C1 / n n o &) 、 (5 0 m M Trls - BC1 (pl) 7.5) 、 1 0 m M MgCls 、 5 m M DTT 、 1 0 ユニット T 4 ポリスクレオチドキナーゼ (宝酒造)を含む 1 0 μ の溶液を 3 7 ℃で 1 時間反応後、未反応の スクレオチドをNick·column(ファルマシア) を用い、メーカーのプロトコールにのっとり除き、3mPで根燃されたDNAを得る(1×10*cpm/1ルgDNA/400μ)。

ハイプリダイゼーション:

DNAを固定した限をハイブリグイゼーション
液(6×SSC(1×SSC は 0.15m NaC 2、0.015mク
エン酸ナトリウム、pH7.0)、5×デンハート液
(0.1%ウン血清アルブミン、0.1%フィコール、0.1%ポリピニルピロリドン)、0.5%SDS、
100m変性サケ箱子DNA)10×中で、42で、3時間保温する。液を捨て、プローブを1×10・
cps/ d加えたハイブリグイゼーション液10×を加え、80で、3分保温する。次に、42でで一夜保温する。液を捨て、限を2×SSC により室温で5分洗い、さらに2×SSC により60でで30分洗う。

なお、酵素反応によりプラスミドを作製する場合には、その酵素反応混合物を用いて大脳図88101を充法に従って形質転換し、大脳菌は環道伝子に

佐なして適切な常法により形質転換体を選択し、 目的とするプラスミドを含有するクローンを例え **ばミニブレパレーション法により形質転換体から** 抽出したDNAを積々の制限酵素で切断して電気 込動法により分析する方法(たとえば Maniatis, T. Frirsch, E. F. & Sambrook, J. Holecular cloning A Laboratory Manual Cold Spring Harbor Laboratory 1982)により選択した。そして選択さ れたクローンを培養し、菌体から常法に従ってブ ラスミドDNAを抽出することにより、所望の組 換えプラスミドを増幅・回収した。この方法は組 換え操作の各段階により必要に応じて行った。 実施例1. プレプロ配列をコードするDNAの合

成

次の配列を有する4種類のオリゴヌクレオチド:

- 1. AATTCATGAAGTGGGTTACTTTCATCTCTTTGTTGTT
- 2 AGRACAAGAACAACAAGAGATGAAAGTAACCCACTTCATG
- 3. CTTGTTCTCTTCTGCTTACTCTAGAGGTGTTTTCAGACG
- 4. CGCGTCTGAAAACACCTCTAGAGTAAGCAGAAG
- を、 Matteucci, M.D. 及びCaruthers, M.B., Tetrahe.

dron Letters21.7i9(1980)に記載されているホス ホフミグイト法により、自幼DNA合成数(Applied Blosystemsモデル380B) を用いて合成した。 オリゴスクレオチド断片をT4ポリスクレオチド キナーゼにより5′ーリン酸化した後、アニーリ ングせしめ、次にT4DNA リガーゼにより逸結して、 プレプロ配列をコードする一個の二本镇DNAを 得た。この二本镇DNAは前記の構造を有する。 <u>実施例2</u> プレプロ配列をコードする合成DNA と成熟ヒト血清アルブミンAをコード

するcDNAとの連結(第1図)

正常にト血液アルプミンAのcDHAを含むプラス ミ F pUC-115A-CH (公当例2) を制限列業EcoR [及 び Clalで二重消化して大きい方のフラグメント を铒、これを前記の合成DNAとT4DNA リガーゼ により結合させプラスミ FipUC・BSA・EBを作成した。 pUC-HSA-ENプラスミドをEcoRlで処理し開環し、 パクテリアアルカリ性ホスファクーゼで5' -リ ン放法を除去後、

> 5 ' - AATTCTCGAG GAGCTCTTAA - 5 '

の配列から成る Xhol 認識部位を含む Xhol リンカーとT4DNA リガーゼにより結合させ環状プ ラスミドpUC·X-8SA を作成した。

実施例3. ポリA配列及びAATAAAシグナル配列の 择入 (第1图)

ヒト血清アルブミンAのcDNAの3′ 側領域を含 有する Jet11(BSA-IA) (公老例1、38回)を EcoRIにより消化してヒト血清アルブミンAの cDNAを含存するDNAフラグメントを得、これを BcoR 1 により切断したプラスミドpUCi8 に速結し てプラスミド pUC-BSA-i'を得た。このプラスミ F pUC. HSA-i'をBind日で切断しHSAのポリA 配列及びAATAAAシグナルを含む小さい方のフラグ メントを得て、これをliindIB処理で開頭しアルカ リ性ホスファターゼで処理して末端の5.リン酸 基を除去したpUC・X・HSA に組み込みpUC・X・HSA・A ブラスミドを作成した。

実施例4. ブラスミドpJDB-NeOの作製(引2図) 基本となる大路筒-酵母園シャトルペククーと して市販されているプラスミドpJD8207(アマシャ ム)を使用した。また、NeO(アミノグルコシ ドホスホトランスファラーゼ3′(1)】遺伝子 滅として市販されているプラスミドpNEO(ファル マシア)を使用した。プラスミドpNEOをHind回及 びEcoRIにより二重消化し、大きい方のフラグメ ントを得た。次に、下記の配列:

EcoR [

Bind D

5 ' - AATTGAAGCITATCTCGAGGCCCGGG CTTCGAATAGAGCTCCGGGCCCTCGA - 5 '

を有する二本撹オリゴスクレオチドを、前記pKEO の大きい方のフラグメントにT4DNA リガーゼを用 いて連結・双状化してプラスミドpNeO-PL を得た。 前記二太路オリゴヌクレオチドは5′ 一来端に EcoR | 枯芥末端配列を有し、3' - 末端にHind II 未嫁を有するほか、内部にNindの、 Xho | 及び Smal 部位を存する。従って前記プラスミドpNeO -PL はNeO遺伝子の上途に複数の制限酵業切断 部位を有する。次に、このプラスミドpNeO·PL を Bind ID 及びBamillにより二重消化し、i. 4 Kbフラ グメントを得た。プラスミドpJD8207 をFilad II及

びBamBlにより二重消化し、2m
群母複製起点及び複数遺伝子LEU 2 等を含有するベクターフラグメントを得た。次に、これらのフラグメントをTADNA リガーゼにより連結することによりプラスミドpJOB-NeOを得た。

<u>実施例 5. 財 母 A D R 1 プロモーター 配 列 の クローニング (第 3 図)</u>

酵母図AH22株の染色体 DNA 100mを1ユニットのSau3AIと37で、15分反応させた(200mの50mHTrls-HC1(pH7.5)、7mMgC1。、50mMNaC2中)。10mの0.5MEDTA(pH8.0)を加え、65で10分反応させ、酵素を失活させた。5%ショ塘-TE(TE:10mMTrls-HC1(pH7.5)、1aMEDTA)と20%ショ糖-TEを用い、密度勾配を全量12mで作製した。この勾配の上に上記反応液を重磨し、ペックマン社のSW41ロークーを用い、22Krpmで15時間、16でで遠心した。 遠心後、各分画について電気泳動を行い、15kb~20kbのフラグメントを含む画分に50mの3M酢酸ナトリウム液(pH5.2)を加え、次に1

耐のエタノールを加え、よく混合した後、−20 でに一夜静霞し、DNAを沈殿させた。違心 【15 Krpm、5分、4で)により、DNA沈流を 回収した。この沈流を70%エタノールで洗った 後、滅圧乾燥した。以上の操作により、5点の DNAを得た。

このONA 1 域を2 減のEMBL3のアーム(Strategene 社製)、及び 350ユニットのT40NA リガーゼ (宝酒造)と混ぜ、16 ℃で一夜反応させた (反応液: 10 減の5 0 eMTris — NCl(pH 7.5), 10 eMMgCl;, 10 eMOTT, 1 eMATP)。上記反応被 1 減を用い、ClCA-PACK Plusキット(Strategene, &GP6-P)により、インピトロ・パッケージング反応を行った。その結果、3×10 pfuの、大腸図P2392 株 (hsdR 514(rk*, ek*), supE44, supF58、lacYI, gaiX2, gal T22, eat B1, trp R55, (P2))に感染しうるファージを得た。1000pfuのファージを50 減のP2392 細胞に加え、37℃で20分反応させた後、25 減のL-Top-Agarose (LB 増地 (1%トリプトン、0.5%酵母エキス、1% NaC 2)中0.7%

アガロース】と共に、直径90mmのしープレート (しB培地+1.5%変天)にまいた。このような プレートを5枚用意し、37℃にて一夜培養し、 プラークを形成させた。プラークの形成されたプ レートを1時間4℃で保存した。

時間露光させた。

現仏後、ハイブリグイゼーションシグナルを与 えたブラークをパスツールピペットの先でかきと り、 100 m の T M 液 (1 0 m M Tris - NCI (p N 7. 5), 1 0 mRMgCl:) に想濁し、室温に 2 0 分間辞證し た。 懸脳液 0.5 以を 1 成のTM液で希釈し、その うち5世を前述した方法で大腿図P2392 に怒込さ せ、直径90mのプレートにまるプラークを形成 させた。形成させたブラークは、再度上記のよう にプラークハイブリグイゼーションを行い、単一 プラークからなるポジティブクローンを得た。ポ ジティブブラークをパスツールピペットの先でか きとり、50 MのP2392 細胞に加え、37℃で 20分間砂潤した後、液を2点のしB培地、10 ■NM €50。に加え、37℃で6時間扱とう培養した。 クロロホルムを 100世加え、ポルテックスミキサ ーにかけ完全に溶留させた。 2.500rpm で5分違 心し、上滑を得た。この上滑中に1011オーダーの ファージが含まれていた。この上波 800以に 100 対の 5 HNaCl を加え、次に 540过のイソプロパノ

ールを加えよくまぜ-20℃で20分間が選した。 遠心し、みた沈盗を 500点の70%エタノールで 洗い、 200点のTEに溶解させた。

1 d (6 0 ユニット/ d) の DNasel (宝酒造) と、2 μの 1 MMgCl.を加え、3 7 ℃で3 0 分反応 させた。 100㎡のTE飽和フェノールを加え、ポ ルテックスミキサーで処理した。12Krpm、5分 遠心し、得られた水層をフェノール/クロロホル ム(1:1)で一回抽出した。得られた水層に 20 mの3 M酢酸ナトリウム (pll 5.2) を加え、 さらに 500世のエクノールを加え、遠心してDN Aを沈殿させた。得られた沈流を70%エクノー ルで洗った後、波圧乾燥させ、そして50川の TEに溶解した。この操作で1歳相当のファージ DNAが得られた。得られた溶液20以に、22 山の 1 0 倍温度EcoR ! 提街液 [0.5 BNaCi. 0.5 MTris-NCI(pR 7.5).7 O mMmgCla) を加え、1 山(5ユニット/山)のEcoR!(ニッポンジーン) とし此の L O mg/ mt の RM z se A (Signa) を加え、 37℃で1時間反応させた。反応後、0.7%アガ

ロース電気は動を行い、 存法に従い、 DNAバンドをllybond N限にプロッティングさせた。 DNA の結合したllybond N限は、 プラークハイブリダイゼーションを同一の条件でハイブリダイゼーションを行った。 このようにして得られたいくつかのクローンのうち、 J-AD1では、 8.4 kbのEcoR I フラグメントにプローブが結合することが分かった。 残りの DNA 溶液のうち 2.0 以を、 前述の条件下で、 EcoR I により切断し、 0.7 %アガロースゲル電気 は動でフラグメントを分離した。 8.4 kb EcoR I フラグメントを含むアガロース断片を切り出し、グラスパウグー法(Gene Clean***、 8io-101 社)により、 DNAをアガロースから分離、情製した。

10 mのT E 中に溶出された D N A を、EcoR 1 で切断したpUC19 と連結反応させ (3 0 ng pUC19、5 0 mNTrix - HCI (pH 7、5)、1 0 mNMgCiz、1 0 mNDTT、1 mATP、350ユニットT4DNA リガーゼ/3 0 d中、16 で、2 時間)、反応被 5 mを用いて大幅図 JN107 を形質転換させた。形質転換した大幅図を5 0 m/dX・Cal、5 m1PTG、5 0 m/d2アンビ

シリンを含むレープレート(X-Gプレート)に まき、コロニーを形成させた。発色していないク ローンを50㎡/肚アンピシリンを含む5曜の し B 培地に接種し、37℃で一夜培養し、図を増 強させた。ミニプレパレーション法により DNA を顕製し、最終的に得られたエタノール沈殺を 50 MのTEに溶解させた。 郷製したDNAの内 5 dをEcoRlで切断し (5 0 mMTris-NCI(pH7.5). 7 mMMeCl., 5 0 mMNaCl. 1 mg / meRNaseA , 5 == ットEcoRl/15以】、0.7%アガロースゲル電気 泳劾を行い、&4kbのEcoRlフラグメントがpU Cに挿入されていることを確かめた。さらに、サ ザーン法により、このフラグメントがプローブと 結合することを確かめた。このようにして得られ たクローンpEco 8.4のDNAを植製し、0.5 点を Sau3Alで完全分解し〔50mHTris-HC1(pll7.5)。 5 OmMRaCl 、 7mMgClz、4 ユニットSau3Al/15点 中、37℃、2時間】、07%アガロースゲル電 気泳劲によりDNAフラグメントを分離した。 1.6kbフラグメントを含むアガロース断片より、

ConeCloantmにより、DNAを10μTEに回収した。

これを8a=N1で切断したpUC119と連結反応させ、 反応 次の 5 以を用い、大脳 BNV1184を形質を換し た。形質転換した大脳 菌を X ~ G プレートにまき、 コロニーを形成させた。 発色しないコロニーの D N A をミニプレバレーションで調製し、分析を 行った。 5 以DYA を Eco R 【と Nind B で切断したも の(5 ユニット Eco R 【・ 5 ユニット Hind B】)。及 び 6 ユニット Sph 【で切断したものをそれぞれ ル 電気 泳動で分析し、前者においては 1.6 x b のフ ラグメント、後者においては、1.0 kbフラグメントを生ずるクローンを選別した。 このようにして 得られたクローン、pSau 1.6 の D N A を調製し、 以下の実験に用いた。

DNA 5 mを Smallと Saclで切断した(10ml Tris-NCI(pli 7.5)、20ml MCI、7 ml MgCls、20ユニット Small、20ユニット Small、50 ml、37℃、2時間)。反応終了後、フェノールークロロホルムで抽出し、エクノール沈段によりDN

Aを値収した。DNA決流を50㎡の Exo田投紙 被 (5 0 entris - NCI (pH & 0) . 100 en NaCI . 5 en MgCla. 1 0 mM 2-メルカプトエタノール》に溶し た。もう一本のチューブに50 4のMB惺街被 【4 0 m 酢酸ナトリウム (pH 4 5),100 m NaCl. 2 eMZaCla,10%グリセロール〕を入れ氷中に置いた。 DNA液に 180ユニットの Exoロヌクレアーゼ (宝酒造)を加え、37℃に保湿した。酵素添加 後30秒ごとに5៧をサンプリングし、MB提出 液の入ったチューブに移した。サンプリング終了 後、氷上のチューブを65℃、5分保温し、次に 37℃に冷し、50ユニットのマング・ピーンス クレアーゼを加え、37℃、30分保温した。反 応後、この液をTEで飽和させたフェノールで油 出し、エタノールは没でDNAを回収した。回収 したDNAを30×のTEに溶した。1×をとり 2 Mtのし0 Xライケーション液 (500mHTsls-HC) (pH 7. 5), 100 anngCla, 100 andTT, 1 0 anATP) を加え、16mのTE、1mのT4DRA リガーゼ (350ユニット/川) を加え、16℃で一夜保温し

た。次に、70でにて10分間保護し、リガーゼを失活させた後、0.2 M KCl を2 m、 Ses l を L m (10ユニット/m) 加え、37で、1時間保温した。次に70でにて5分間保温し、永中に移した。

これを用い、NV1184を形質転換させ、形質転換体を一夜37℃で培養し、コロニーを形成させた。コロニーからDNAを調製し、欠失変異が生じているクローンを検出した。次に、欠失の起こっているクローンの一本領ファージDNAは、7~0EAZAージデオキン・ファージDNAは、7~0EAZAージデオキン・クエンシングキット(配列決定を行い、ATGより上波ー10bpまで欠失したクローンpDE6・10を得た。pDE6・10のDNAを調製し、1 m ONAをEcoR1で完全消化し、100 mのTEに溶解させた。この溶液2 mに 100 mgのXhoリンカー(AATTCCTCGACC)を加え、10 mの反応液中で連絡反応させた(16℃、2時間)。70℃にて10分間保湿し酵器を失活させ、1 mの0.5 h NaCI.

5 ユニットのEcoR | を加え、3 7 ℃ 3 0 分間保温した後、これを用いて、大幅関 MV 1184を形質転換させた。得られたコロニーから D N A を調製し、EcoR | で切断されず、 Xho | で切断されるクローンを選別した。このようにしてpDE6-10 (Xho)(プロモーターカセットベクター)を得た。

ニング (第4図)

pECO 8. 4 1 mを 4 ユニットの Ball で切断した (10 m Tris - HCI (pH 7.5), 7 m MgCl 2 / 20 m. 37 で、1時間)。次に、1 M NaClを3 m 加え、4 ユニットの Sphiを加え、1時間 37 でに保温した。反応後0.7%アガロースゲル電気 泳動を行い、1 khのフラグメントを分離し、Cene Cleanで D N A を抽出した。回収した D N A を、Sphiと Sealで切断したpUCl18と連結反応させ、

NVII84を形質転換させた。形質転換クローンからDNAを調製し、フラグメントの挿入されたクローンを捜した。このDNAを調製し、1 pt DNAを Sph | 及びHind 回で切断し(1 x EcoR | 投街液。4 ユニット Sph | 1、1 2 ユニット Hind 回)、1.2% アガロースゲル電気泳動を行い、0.33kbフラグメントを単離し、そしてGene CleanによりDNAを抽出した。これを、プラスミドpMMTV-PL | を Hind 回及び Sph | により二重消化して得られた 5.7kbフラグメント 5 0 ngと連結反応(全反応溶液 量2 0 pt) させた。

反応後、大腸間JN107 を形質転換させ、アンピシリンを含むしープレート(L-ampプレート) 上でコロニーを形成させた。コロニーよりDNAを調製し、制限酵素分析により挿入DNAを調べ、目的とするフラグメントが挿入されたクローンを引た。そのクローンからDNAを調製し、その0.5 なをBind間で切断した。70℃5分保温して、氷上に珍し、1 世の1 andXTP(datp.dctp.dctp.dttpを各々1 an合む)、と2ユニットのDNAポ

リメラーゼ(Klenow フラグメント)(宝価造)を 加え、37℃で30分間保温した。フェノール・ クロロホルムで除在白後、DNAをエタノールで 沈殿させた。 DNAを10点の1×ライゲーショ ン液に溶かし、 350単位のT40NA リガーゼを加え、 16℃で一夜保温した。70℃で10分間処理し、 リガーゼを失活させた後、 Q. 5 MN a Cl を 1. 2 d、 Nind 型を12ユニット加え、37℃で30分間処 理した。これを用い、大幅図 JN107を形質転換さ せた。L-amp プレートに形成されたコロニーの一 郎をL-sup 液体培地(L-supプレートから寒天を除 いたもの)中で培養し、得られた団体からDNA を興製し、Hindロサイトが失われたものを得た。 DNAを調製し、0.5 m DNA を4ユニットのBam N 1、12単位の Sphlで切断した(1 OnMIris· HC! (pH 7.5). 150 m NaCl. 7 anneCl.). 1.4 %アガロースゲル電気泳動で、0.34kbのDNAフ ラグメントを分離し、Gene CleanでDNAを10 此のTEに回収した。これを30ngのpAT153を、 Bam8 | 及び Sph 1 で切断して得たふ 5 kbフラグメ

ントとで連結反応させた。

反応被で大脳南JM107 を形質転換させ、L-amp プレートにコロニーを形成させた。コロニーの一 部をL-amp 液体的地中で培養し、得られた菌体からDNAを調製し、0.42kbのサイズの8amH1ー Sall二重消化物(DNAフラグメント)を与えるクローンをさがした。得られたDNA0.5 Mを BamHJ及びSallで切断し、1.4%アガロースゲル電気泳動により、0.42kbフラグメントを分割し、 Gene Cleanにより5 MのTEに回収した。これを、 BamH1ー Sallで切断した10 ngのpUC・1119 と連 結反応させた。反応液1 Mを用い、大脳図NV1184 を形質転換させ、XCプレートにまき、コロニー を形成させた。白色のコロニーより、DNAを調 製し、フラグメントの挿入されたものを得た(pUC・ATE:ターミネーターカセット・ペクター)。

このベクターpUC-ATE を含有する大幅関 <u>Escherichia coll</u> MVII84(pUC-ATE)は工業技術 院微生物工業技術研究所に微工研留寄第 10310号 (FERM P-10310)として寄経されている。

実施例1、酵母用発収ペクターの作製

<u>(サンドイッチベクター)(第5図)</u>

プロモーターカセットベクターpDEG-10 (Xho)

0.5 MをHind M及び Xho I で切断し、 0.7 %アガロースゲル電気泳動により I.6 kbのフラグメントを分離した。一方、pJOB-Neo O.5 MをHind M及びXho I で切断し、 8 kbフラグメントを分離した。 両者を連結し大腿因JM107 に導入し、アンピシリンが性コロニーを得た。コロニーより DNAを得、・挿入フラグメントを確認した(pAHG-10-Heo)。

pJD8-Neo O. 5 mをDamii | 及び Sail で切断し、 約 0 kbのフラグメントを分離した。一方 1 mの pUC-ATE をBamii | 及び Sail で切断し、0.42kbの フラグメントを分離した。両者を連結し、形成されたプラスミドにより大腸図JN107 を形質転換させ、アンピンリン耐性コロニーを得た。これらの コロニーより DNAを調製し、目的のプラスミド pJOB-Neo-A TE 有していることを確かめた。pJOB -Neo-ATE O. 5 mをllind 型及び Xhol で切断し、約 8 kbのフラグメントを得た。一方、pOE-6-10(Xho) より、 1. 6 kbのilind II ー Xho l フラグメントを回収した。両者を逃結し、形成されたプラスミドにより大脳図Jn107 を形質転換させた。アンピシリン耐性コロニーの D N A を調べ、目的のプラスミド (pall 6・10・Neo・ATE) を有しているクローンを見つけた。

このベクターを含有する大腸斑Escherichia coli Jn107/pAHG·10·Neo·ATE は工及技術院設生 物工業技術研究所に設工研園寄第 10309号(FERM P·10309)として寄託されている。

<u> 実施例 0. 発現プラスミドの作製(乳 6 図)</u>

何記のほにして調製した、NeD遺伝子の上流にADHプロモークーを行し、そしてNeD遺伝子の下波にADHクーミネーターを行するプラスミドpANG-10-Neo-ATE を Xhol及びBamHlにより二重消化することによりNeD遺伝子が除去されたベクターフラグメントを得た。他方、ヒト血消アルプミンAのcONAを含行するプラスミドpUC·X-NSA-A(実施例3)を Xhol及びBamHlで二重消化し、人工リーダー配列を含むプレプロヒト血消

アルブミンAのcBNA及びポリAを含有するフラグ メントを得た。これらをT4 ONAリガーゼにより選 結することにより、発現プラスミドpJOB-ADH-IISA -Aを得た。

このプラスミドを含有する酵母<u>Saccharomyces</u> <u>cerevisiae</u> AH22/pJOD-AOH-HSA·Aは工衆技術院 磁生物工業技術研究所に強工研園客第 10307号 (FERN P-10307)として寄託されている。

実施例 9. 発肌プラスミドによる耐頂面主の 形質転換

発現プラスミドによる耐母国の形質転換は基本的には日本英明、木材光 [発酵と工業43.630-637 (1985)] の K U R 柱に従い、少し改良した方法によって行った。まず Y P D 培地 (2 % ボリペプトン(Difco)、1 %酵母エキス(Oifco)、2 % グルコース) 5 起に A H 2 2 体 (NATa. 1 eu 2 - 3.1 eu 2 - 112. his 4-519. Can 1) の Y P D 培地による一晩培養液 0.1 起を加える0 でで約 4 時間 (酒度が0 D 600で0.5 に達するまで) 振遠培養を行った。4 でで 2.000 rpa、5 分間の遠心を行い集関し、関係を

5. 0 ㎡の 0. 1 BLISCNに無償し、そのうち 1. 5 ㎡を 分取し、2.000rpm、5分間または10.000rpm 、1 分間の違心で填隔した。得られた菌体を2MLiSCN 10点、50%PEC4000 46点に再懸覆し、そこ に10世のDNA溶液(5~10mのDNAを含 む)を加え、30℃で一晩保温する。その懸漪液 に1粒の波菌蒸留水を加えゆるくポルテックスミ キサーにて媛道する。次に2.000rpm、 5 分間また は10,000rpm 、 1 分間の遠心を行い、得られた国 体を 100世の被菌落留水に再愁凝し、選択用の寒 天培地(SD培他:20㎡/ペアデニン硫酸塩、 20m/ルアルギニン塩酸塩、20m/耐メチオ ニン、20m/配ヒスチジン塩酸塩、20m/配 トリプトファン、20m/耐ウラシル、30m/ 耐イソロイシン、30m/耐塩酸塩リジン、30 唯人配チロシン、50 唯人吐フェニルアラニン、 150㎡/㎡パリン、0.15%アミノ放不合イースト・ ニトロゲン・ペース (Difco)、0.5 %塩酸アンモ ニウム、2%デキストロースに1.5%の恋天を加 えたもの〕にまいた。生じたコロニー(Leu・)を

SD培地5世に越添し、2日間30℃で張坦培養 した。2.000 rpm 5分間、4℃での途心により纸 関し、関体を0.5 畝の J Mソルピトールに再想扱 し、遠心後、菌体を0.5 配の1Mソルピトール、 0.1%2-メルカプトエクノール、 4DOse/m2の ザイモリエース(Zynolyase-100丁生化学工業) に 再慧満した。30℃で30分間保温後生成したス フェロプラストを遠心 (2,000rpm、5分間) して 塩め、 100㎡の溶液 1 (5 0≡1/グルコース、1 0 eMEDTA、25mHTris・HCl(pH8.0)) に再想指し、 次に 200㎡の溶液 0 (O. 2 NNaDN. I %SDS)を加え、 よく混合した後、永上に5分間放置した。 150㎡ の5M酢酸カリウムを加え、よく混合し氷上に 1 0 分間放置した後、15,000rpm 、 5 分間、 4 ℃ での違心を行い、みた上別を断しいチューブに移 した。等量のフェノール/クロロホルム(1:1 混合液)を加え激しく攪拌し、違心(12.000rpm · 5分間)して得た水原を新しいチューブに移し、 750世のエタノールとポルテックスミキサーを用 いてよく混合した。混合液を15.000rpm 、 5 分間

迎心し、得られた沈澄にQ.5 MRの70%エクノー、ルを加えポルテックスミキサーを用いて振遠した後、15.000rpm、5分間の遠心で沈疑を回収した。このDNAの沈澱を真空中で被圧乾燥し、次に30MのTE投街液に溶解した。プラスミドPJDB-AOH-HSA-Aを含むAH22の形質転換抹から得られたDNA醤品を名種酵素(たとえばHind型、 Xhol、EcoRl、QamHl、Sallなど)類独または、組合せにより制限酵素分解し、得られたフラグメントをアガロースゲル電気泳動、ポリアクリルアミドケル電気泳動法で分析することによりプラスミドの構造を確認した。

実施例10. 形質転換体によるヒト血消アルブミン Aの生産(第1回)

SO(-Leu) 培地上に生じた単一のコロニーを5.0 成の新鮮なSD(-Leu) 培地に懸濁し、30℃で2日 間張遠培養し、00... が約2.0 になった時点で培 後液の0.1 対を5.0 成のYPD培地に加えた。こ れを24時間30℃で、00... が約3.0 になるま で培養した。培養液を5.000cpm、10分間、4℃ で進心し、上演百分を回収した。上演西分に等量 の99%エタノールを加え、混合した後30分間 4 ℃に放置した。次に12,000 rpm 、 1 0 分間、 4 でで遠心し、沈澱物を得た。この沈澱物を 100 at の 1 ×ローディング(Loading) 提街被 (5 % 2 -メルカプトエタノール、0.0025%プロモフェノー ルプルー、2 %505. 0.025M Tria-HCI 、8 %グ リセロール)に溶解し、そのうち10世を電気泳 動ゲル(SDSーポリアクリルアミドゲル:4~ 20%濃度勾配ゲル84(幅)×90(高さ)× 1.0 (厚み)(単位はmm)) に重層して分析した。 泳動は泳動提衝板 (0.025H Tris-IIC1(pH 8:4)、 0.192Mグリシン、0.1%505) を用い、60=A の定位流下60分間行った。同時に泳動したマー カーは卵白リゾチーム (分子量14,400) 、トリプ シンインヒピター (分子量21,500) 、炭酸脱水酵 嵩 (分子量31,000) 、オパルプミン (分子量 45.000) 、子牛血清アルブミン(分子量66.200) . ホスホリラーゼB (分子量92.500)(全てB10.RAD 社製)であった。泳動終了後、常法に従いクマシ

ー・プリリアント・ブルーにより染色し、または 以下に示すようにウエスタンプロッティング後免 佼技出を行った。泳動後、分離された蛋白質を Sartorius 社製のセミドライブロックーを用いて ニトロセルロースフィルター(B10·8A0 社)に移 した。フィルターを、1時間メタノールに浸した 後、5分間25mMTris-MCI(pN10.4) /20%メ タノールに浸し泳動ゲルと密着させた。これを上 記提街液、及び20メクノールを含む0.3 M Tris -HCL (pH10.0) & 2 5 mMTris - NCI(pH 9. 4) / 4 0 mi 6 ーアミノー n ーカプロン酸等の提街液に 各々浸したろ紙ではさみプロックーに装着した。 8 Vの定電圧を約1.5時間かけた後、フィルター を3%ゼラチンを含む20mMtris-NCI(pH7.5) /500mM NaC E (TBS) 溶液中で37℃、 L 時間振 遊した後 TBS/0.05%Tween-20中で5分間張奨す ることによりペーパーを洗浄した。次に抗ヒト血 清アルブミンウサギ抗体(カッペル社)を1%ゼ ラチンを含むTBSで 2.000倍に希択した溶液 40 単中でペーパーを室温で1晩振遠した。ペー

パーを0.05%のTween・20を含むTBS(pH 7.5 (T・TBS) で5分間振過しながら洗浄した。この操作をもう 一度繰り返した後第二抗体(西洋ワサビベルオキ シグーゼでほほしたヤギ抗カサギ18C抗作、 BIO-RAD 社製)を1%ゼラチンを含むTBSで 3.000倍に希釈した溶液 4 0 単中でペーパーを変 温で1時間張退した。次にT-TBS で5分間ずつ2 回およびTBSで5分間1回上述のように洗浄し た。当該パンド(HSA)の検出は4-クロロナ フトール30gを10㎡のメタノールに溶かした 溶液とTBS 50世、30%過酸化水泵30 川を混ぜ た溶液に浸漬することにより行い、発色反応は蒸 留水で希釈することにより停止させた。 結果を第 7 図に示す。図中、(A)はSDS-ポリアクリ ルアミドゲル電気泳動の後クマシー・プリリアン ト・ブルーで染色したものであり、左側が分子は マーカーで右側が耐飛で産生・分泌されたヒト血 請アルプミンを含む試料の結果であり、 (B) は SDS-ポリアクリルアミドゲル世気泳動の後、 ウエスタンプロッティングを行い抗ヒト血清アル

プミン抗体と結合させ、ヒト血間アルプミン及びこのフラグメントを特異的に染色したものであって、左側が対照として用いた情質ヒト血間アルプミンで右側が酵母で産生・分泌されたヒト血消アルプミンを含む試料についての結果である。 実施例11、酵母預産生正常ヒト血清アルプミンA

とヒト血流から期製した正常ヒト血流 アルプミンAとの生化学的同等性

(1) 公子量

砂母留培養液より低温した正常とト血清アルプミンA 試料を2ーメルカプトエクノールで還元し、そしてSDS処理を施した後に、SDS中12%から30%のポリアクリルアミド濃度勾配ゲルに添加し、Lacanti.U.K.(1970) kature.227.680~685に記載の条件で電気味動を行った。分子型標準としてホスポB(分子量94.000)、牛血清アルブミン(分子量07.000)、オバルブミン(分子量43.000)、以陰順水素砂器(分子量30.000)、大豆トリプシンインヒピクー(分子量20.000)及びラクトアルプミン(分子量14.400)を使用し、ク

マシー・ブリリアント・ブルー染色により蛋白質の検出を行った。ヒト血液より複製された市販の血液アルブミンを対象として同時に泳動し、酵母により分泌されたアルブミンとその移動度を比較した。その結果、酵母園産生正常ヒト血液アルブミンAとヒト血液から慎製されたヒト血液アルブミンは、ともに同じ移動度を示し、分子量67.000であった。この結果を第12図に示す。

(2) 恒気的举動

(Nativeゲル電気泳動)

酵母関格養液より単離した正常ヒト血清アルブミンA 試料をそのまま、上記と同じ I 2 %から30%のポリアクリルアミド濃度勾配ゲルであるがSDSを除いたゲルに添加し、SDSを除いたトレ記の条件で低気泳動を行った。蛋白質のパンドを、クマシー・ブリリアント・ブルー染色によって検出した。ヒト血液より複製された市販のヒト血流アルブミンを対象として同時に泳動し、酵母の産生正常ヒト血流アルブミンA との電気泳動ゲルでの帯動を比較した。SDSを除いたNativeゲ

等電点電気泳動は、LK8社製Ampholine PAG plate pli範囲3.5 - 9.5 を用い、同社のマニュアルに添って行った。等電点機準として、同社 Pl マーカー: C - フィコシアニン (pl4.75.4.85)、アズリン (pl5.65)、トリフルオロアセチルミオグロピン (プタpl5.9)、ミオグロピン (ブク、pl6.45)、ミオグロピン (ウマ、pl7.3)、ミオグロピン (クジラ、pl8.3)及びチトクロムC (pl10.6)を使用した。耐母菌産生正常ヒト血液アルプミンAは、ヒト血液から精製されたヒト血液アルブミンと同様にpl4.9 の主要パンドとpl4.7.4.65の二本のマイナーバンドに分離した。

ル電気泳動においても、耐瓜園産生正常と下血液

消アルブミンモノマーと同じ挙動を示した。この

アルプミンAは、ヒト血消より精製されたヒト血・

この結果を第14図に示す。

(3)免疫化学的性質

枯果を第13図に示す。

(等電点電気泳動)

免疫拡散を、 Ouchterlony . Ö. Progr. Allerey,

6(1962)30、に記載の条件で行った。沈降線形成 该生理食塩水で脱蛋白質を行った後、クマシー・ ブリリアント・ブルーにより沈降線の染色を行っ た。用いた抗血液は、Cappel 社より入手したウサ ギ抗ーヒト血液アルブミン抗血液アルブミン抗血液 の二種類である。どちらの抗血液を用いた場合で も、酵母関産生正常ヒト血液アルブミンとは完全 における両者の違いはみられなかった。結果を第 15図に示す。

(4) アミノ末端側アミノ限配列設定

酵母固定生正常とト血消アルプミンA 100 mを用い、アプライド・パイオシステム社製気相法プロテインシークエンサー477点により、同社のマニュアルに従ってアミノ酸配列の決定を行った。その結果以下に示すとおり、アミノ末端アミノ酸及此が同よのより、32番目のCloまでアミノ酸残扱が同定され、すでに報告のあるとト血消アルプミンの

アミノ末端から32番目までのアミノ酸配列と完全に一致していた。アミノ末端側アミノ酸の回収 本より、用いたほ品は、少なくとも93%はアミノ末端アミノ酸がそろっていると考えられる。この結果からは、不完全なプロセッシングによるプロ配列等の残存は認められなかった。

部母団強生正常ヒト血剂アルプミンAのアミノ 末端側アミノ酸配列はAsp-Ala-His-Lys-Ser-Glu-Val-Ala-His-Art-Phe-Lys-Asp-Leu-Gly-Glu-Glu-Asn-Phe-Lys-Ala-Leu-Val-Leu-Ile-Ala-Phe-Ala-Gln-Tyr-Leu-Gln

(5) NPLC上の移動

(逆相カラムクロマトグラフィー)

高速液体クロマトグラフィー装置は、アプライド・パイオシステムズ社製130Aセパレーションシステムを使用し、Aquaporc RP-300 カラム (2.1 mal.0 ×30m) によって分制を行った。カラムは、0.1%トリフルオロ酢酸で平衡化を行い、蛋白質の溶出は、0.1%トリフルオロ酢酸を含むアセトニトリルの濃度勾配溶出法によって行った。濃度

勾配は、アセトニトリル流度 0 %から 100%までの直線速度勾配を 4 5分間の間で形成することによって行った。この時の流速は 200 ㎡/min である。

この条件で、酵母菌産生正常ヒト血清アルブミンAは単一の扱いピークとして得られ、ヒト血液から積製されたヒト血液アルブミンのピークとカラム上での保持時間及びピークの形において区別できなかった。さらに、これら二つのヒト血漬アルブミンを混合し、同カラムで溶出した場合でも、単一の説いピークとして得られ、二つのアルブミンの逆相カラム上での挙動は、まったく同一であった。

この結果を現16図に示す。図中、Aはヒト血 済より精製されたヒト血清アルプミン、Bは解抑 関産生正常ヒト血清アルプミンA、そしてCはヒ ト血清由来ヒト血清アルブミンと酵母産生正常ヒ ト血清アルプミンAとの混合物の逆相カラムクロ マトグラフィーの結果である。

{ハイドロキシアパタイトクロマトグラフィー} 高速液体クロマトグラフィー装置として島津製 作所社製SCL-6A、LC-6Aシリーズシステムを使用し、 東亜燃料工業製高分離分析用ハイドロキシアパク イトカラムTAPS-020810 (7.5 mg 1.D×10cm) に よって分離を行った。溶出は、10mmリン酸級街液 /0.05%アジ化ナトリウムからひるりリン酸設街 液/0.05%アジ化ナトリウムへの直線濃度勾配を 30分間で形成させるように行った。この時の波 速は1 st/min である。 試料としては、酵母培養 分認液をBEAE、Sepharose CL・6Bで造縮したものを、 40%飽和の硫安沈殿で得られた上清を、さらに 6 0%飽和の硫安で沈殿させたものを用いた。群 母産生正常ヒト血清アルプミンAのピークの溶出 時間は11.5分であり、その溶出時間は、ヒト血漿 より精製されたヒト血清アルブミンの溶出時間と 一致していた。したがって、ハイドロキシアパタ イトカラム上での挙動においても、群母産生正常 ヒト血清アルプミンAは、ヒト血清由来のものと 区別できなかった。

この結果を第17図に示す。図中Aは群母培養 液濃縮分画、Bはヒト血液からの特製ヒト血液ア ルプミンのハイドロキシアパタイトクロマトグラ フィーの結果を示す。

<u>参考例1、正常ヒト血液アルプミンAcDNAを含む</u> <u>クローンのスクリーニング(第8図)</u>

正常ヒト血液アルブミンAcDNAを含むクローンのプラークハイプリグイゼーションによるスクリーニングのため米国CLONTECN社の人gillをベククーとして作成されたヒト肝cDNAライブラリィーを用いた。人gill組換え体ファージを大脳菌 Y1090を宿主として感染させ、形質転換ブラーク計5.5×10°個をしB寒天培地上に形成させ組換えDNAをメンブランフィルクー(Anersham社Hybond-H)に移した後、**P放射性同位元素で複雑した合成オリゴグヌクレオチド3種(比活性≥10°cpm / は】をブローブとして用いスクリーニングした (Benton及びDavis Science 196.180·182 (1977))。この3種のプローブは各々Lawnら (Nucleic Acids Res 9.6103-6114(1981))に

よって報告されたヒト血消アルプミンcDNAの配列 のうち5、非翻訳領域(翻訳開始のATGコドン より12ヌクレオチド上流からATGコドンの前 のヌクレオチドまでの部分)と翻訳領域(アミノ 来端のメチオニンコドンすなわちATGより 9 番 目のアミノ酸ロイシンをコードする部分)を含む もの(NSA-1)、 248番目のグリシンから 260番 目のロイシンをコードするもの(HSA-2)、並び に 576番目のパリンからカルポキシル末端 585番 目のロイシンをコードする部分とそれに続く6ス クレオチドから成る3′-非翻訳領域を含むもの (HSA-3) と同じ配列である。これらのプロープ の世基配列を第9回に示す。このプローブの合成 は自動DNAシンセサイザーにより行い、保護は { 1 - 32 p } ATPとポリスクレオチドキナーゼ を用いて行った。 HSA-2で陽性のシグナルを与 えた 200個の ス 8:111クローンのうち 4 個のクロー ンからDNAを調料 (BlattnerらScience 202. 1279·1284(1978)) し、これをEcoRlで消化し. 消化物のサザーンプロットを HSA-2ブロープと ハイプリダイズさせた [Southern, J. Not. Biol. 503-517(1975)). ハイプリダイズしたフラグ メントは3つのクローンから得られ各々 1. 8 Kb ... 1.4 Kb , 1.3 Kbの長さであった。このうち 1.8 Kb と 1.3 Kbの長さのフラグメントをpUC 19ベクター にサプクローニングした。このサブクローンを HSA-1と HSA-3を各々プローブとしてコロニ ーハイブリグイゼーション [Grunstein および Hogness Proc. Natl. Acad. Sci. USA 72, 3961-3965 (1975)) によりスクリーンした。この結果 HSA-3 のみにハイプリダイスするクローン letll (HSA I-A)が得られた。このクローンの各種 DNA 断片を塩基配列決定用ペクター#13mp18 および wol9 RF-DNA 上に移し、ダイデオキシスクレオチ ドターミネーション法 (Sanger, P., Nicklen, S. お LUCoulson. A. R. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74. 5463-5467(1977)) により塩基配列を決定した。 一方 HSAー2をプロープとして行ったスglllクロ ーンのブラークハイブリダイゼーションにおいて 陽性のシグナルを与えたクローンのうち20個に

ついて HSA-lをプロープとして再びプラークハ イブリダイゼーションを行い、1個の腐性のシグ ナルを与えるクローン A gtll(BSA - 11) を得た。 これからファージDNAを調製しEcoBI消化物に ついて 854-1をプロープとして用いサザーンハ イプリダイゼーションを行い 1.25Kbのフラグメン ト(BSA-B) がブロープとハイプリグイズするこ とを確認した。このフラグメントの塩基配列をグ イデオキシヌクレオチドターミネーション法で決 定した。 NSA - O は HSA - 3 プローブとは交趾し なかった。この結果 HSA- D はカルポキシル未竣 個をコードする部分を欠き NSAI - Aはヒト血波 アルブミンのアミノ末端側をコードする部分を欠 き、さらに 304番目のセリンをコードするコドン **(TCA)が翻訳終止コドンのオパールコドン** TGAに変化していることがわかった。この2つ のDNAフラグメントの制限酵素地図を築る図に 示す。酵素認識サイトの正確な位置は最終的な塩 基配列から得た。

第8図からわかるように HSAI - Aと HSAIの

2つのDNAを適当な位置(例えば Xbalや Pst 1サイト)で切断し互いに再結合すればシグナル ペプチドやプロ配列の結合したヒト血谱アルプミ ンの前駆体クンパク質の全長をコードできるcDNA を構築することができる。

<u>参考例2. プラスミドPUC-HSA-CHの作製(第10図)</u> 大腸菌アルカリ性ホスファターゼ(phoA)のシ グナルペプチドと正常ヒト血消アルプミンAが融

グナルペプチドと正常ヒト血消アルプミンAが融合したクンパク質をコードするDNAを含むプラスミドpUC-phoA-HSA-Aを次の様にして遺版した。

ヒト肝cDNAライブラリィーから待た MSAcDNAを含むクローン Agull (HSA - 0) からEcoB i とXba i 消化によって生じるフラグメントを調製し、これをpUC 19プラスミドのEcoR i と Xba i との二重消化物のうち大きな方のフラグメントと T4DNAリガーゼを用いて結合させ組換えプラスミドpUC-MSA-EXを講祭した。

このプラスミドから Aha 目と Sallの二重消化 により生ずる小さい方のフラグメントを特製した。 このフラグメントは成熟正常ヒト血清アルプミン Aクンパク質の12番目のLysから 356番目の Thrまでをコードする。成熟正常ヒト血清アルブ ミンAタンパク質をアミノ末端からコードする遺 伝子を構築するために 5 ' 端に相当する D N A 配 列を、化学合成したフラグメント2本をアニール することにより作成した。この合成DNA配列は アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチドを コードするDNA配列と融合できるように Hoa II 及び Clal 酵素切断によって生ずる枯着末端配列 CGを5、端側に有し成熟正常ヒト血清アルブミ ンAタンパク質の1番目のアミノ酸Aspから 1 1 番目のアミノ酸 Pheをコードする配列を有し ている。このアニールさせたDNA配列にT4ポ リスクレオチドキナーゼを作用させて5′ 端をり ン酸化させたものと、pUC-NSA-EXから生じた Aha II/ Sall二重消化物とを混合し、さらにこれに 大腸菌のマルチコピークローニングベククーの代 変的なものの一つpAT 153(Amersham社製、Twigg. A.J. 及びSherralt.D. Nature 283 216 - 218,1980) の Clal/ Sallの二重消化物のうち大きなフラ

グメントと混合しこの3者をT4 DNAリガーゼにより結合させ、組換えプラスミドPAT-HSA-CXを得た。このプラスミド上で正常ヒト血液アルプミンAの1位のアミノ酸Aspから1し位のアミノ酸PheをコードするDNA配列がつながった。PAT-HSA-CXをEcoRI/Xbalで二重消化し、正常ヒト血液アルブミンAのAsp1~Phe356をコードするDNA配列を含む小さい方のフラグメントを得た。

一方 HSA-Aのカルボキシル末端側をコードする cDNAは、ヒトFrcDNAライブラリィーから得たクローン A g t 11 (HSA | ーA) から外来cDNA配列の挿入されている EcoR (フラグメントを顕製し、pUC 18プラスミドの EcoR (サイトに挿入することにより組換えブラスミド PUC・NSA-1 中にクローニングした。これより NISA・A の 358番目の アミノ酸し euからカルボキシル末端の 585番目の Leuをコードし、さらに 3 。例の非翻訳領域 6 2 スクレオチドを含む Xba 1 / Hind 回の二重消化物を調製した。これをpAT・HSA・CXより得た EcoR | / Xba 1 二重消化物及びpUC 18の EcoR 1 / Nind 回二重消化物のうち大き

なフラグメントと促ぜてT4DNA リガーゼにより連結反応を行い、成熟正常ヒト血清アルプミンAのcDNA全体を含む組換えプラスミドpBC-HSA-CHを得な。

成熟正常ヒト血清アルプミンAの全アミノ酸配列をコードするcDNAの塩基配列及び対応するアミノ酸配列を第11-1図~第11-3回に示す。
4. 図面の簡単な説明

第1図は、プラスミド pUC·X-iISA·Aの作製の過程を示す。

第2図は、プラスミドpJDB·NeOの作製の過程を示す。

第3-1回及び第3-2回は木発明のADB1プロ モーターカセットベクターpDE6-10(Xho)の作製の 過程を示す。

- 334-1図及び第4-2回は、 ADH I ターミネーターカセットベクターpUC-ATE の作製の過程を示す。

第5回は、酵母用発現ペクター(ADNIサンドイッチペクター) pAH6-10-Neo-ATE の作製の過程を

示す。

第 6 図は、発現プラスミドpJDB-ADN-NSA-Aの作 製の過程を示す。

第7図は、ヒト血清アルプミンcDNAを含む形質 転換体aH22(pJDB-ADN-NSA-A)の培養により産生された成熟HSAをSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動し、クマシー・プリリアント・ブルー 染色により検出したもの(A)及びウエスタンプロッティングにより検出したもの(B)を示す。

3.8 図はこの発明の正常ヒト血液アルブミンAの全体をコードするcONA(HSAcDNA)、並びにこのcDNAの造成に使用された、3、末端側をコードするcONA(HSA・II)及び5、末端側をコードするcONA(HSA・II)の制限酵素地図を示す。

第9図は、ヒト血液アルプミンAのcDNAのスクリーニングに使用した3種のブローブの塩基配列を示す。

第10図は、プラスミド pUC-HSA-CH の作駁の 過程を示す。

3811-1図~311-3図は、ヒト血消アル

プミン人の全体をコードするcDNAの塩塩配列を示す。

第12図は、酵母選生正常ヒト血清アルプミン Aとヒト血清由米ヒト血清アルプミンの分子量を、 SDS中ポリアクリルアミド濃度勾配ゲル電気泳 動によって比較した結果を示す。

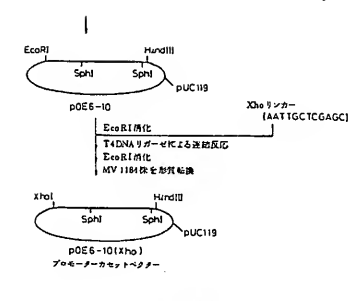
第13図は、酵母産生正常ヒト血器アルプミン Aとヒト血溶由来ヒト血溶アルプミンのNativeボ リアクリルアミド濃度勾配ゲル電気泳動における 挙動を比較した結果を示す。

到14図は、酵母産生正常ヒト血管アルブミン Aとヒト血管山来ヒト血管アルブミンとを等電点 電気泳動において比較した結果を示す。

第15回は、群母産生正常ヒト血清アルブミン 人とヒト血溶山来ヒト血清アルブミンとを Duchteriony 法により比較した結果を示す。

316回は、酵母産生正常ヒト血質アルプミン 人とヒト血質由来ヒト血質アルプミンの逆相クロマトグラフィーにおける学動を比較したものである。

第17回は、酵母産生正常ヒト血清アルブミン Aとヒト血清由来ヒト血清アルプミンのハイドロ キシアパタイトクロマトグラフィーにおける挙動 を比較した結果を示す。

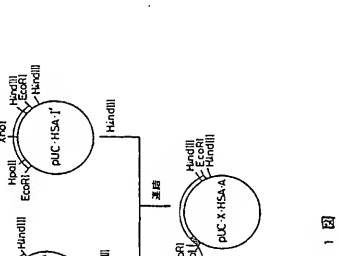


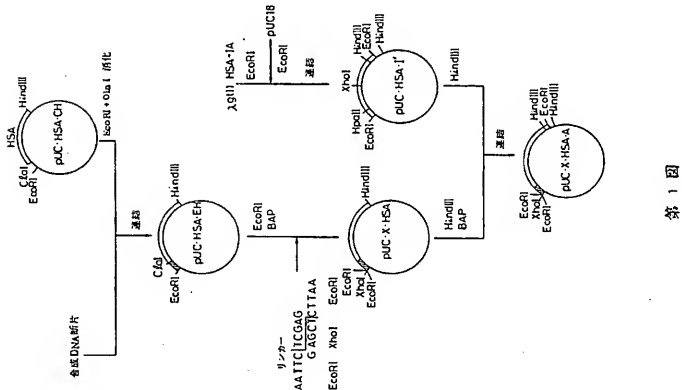
第3-2回

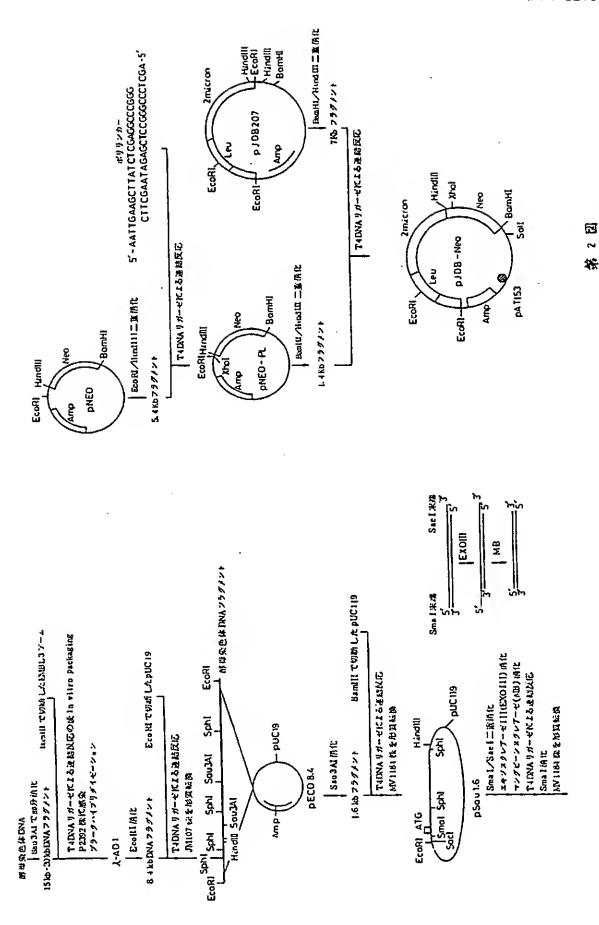
特許出願人 東亚燃料工業株式会社

特許出願代理人

弁理士 木 M 弁理士 石 H 改 弁理士 温 木 損 弁理士 2 03 弁理士 TE 也 西 Ш

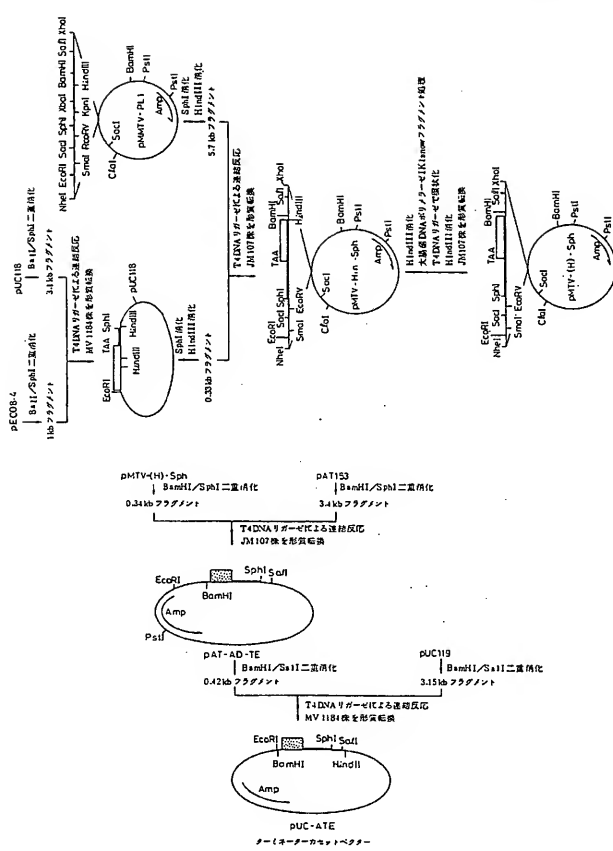




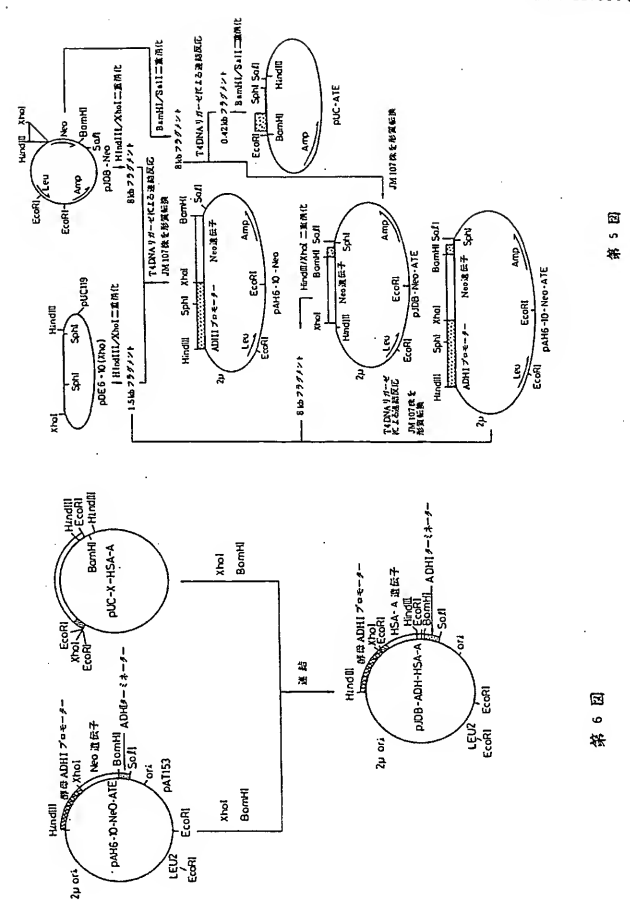


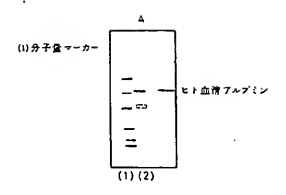
级3-1四

多い四級



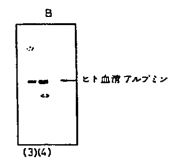
第4-2回





HSA-1 5-AAGGGAAATAAAGGTTACCCACTTCATTGTGCCAAAGGC - ゴ 5'-非額限領域〜Met1〜Leu9代相当する領域 (12 2044年)

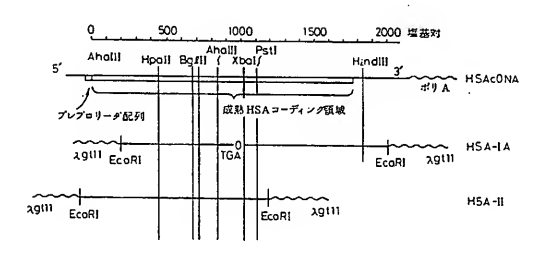
HSA-2 5'- AAGGTCCGCCCTGTCATCAGCACATTCAAGCAGATCTCC - 3' GLy 248~Leu 260 に相当する気味



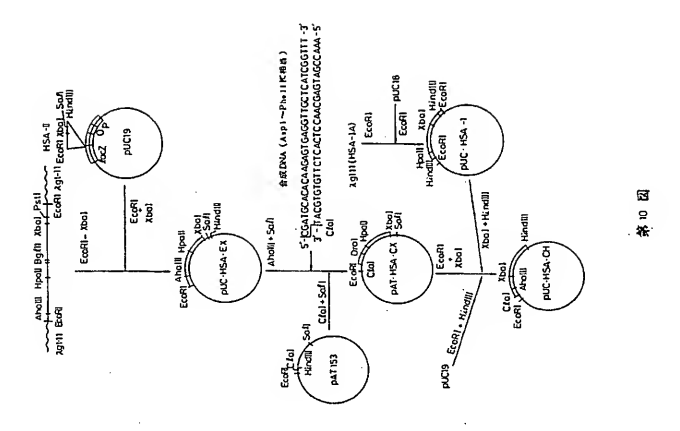
HSA-3 5'~ TAGATGTTATAAGCCTAAGGCAGCTTGACTTGCAGCAAC - 3' V=2575~Leu585~3' 非純原領域に相当する領域 (6 スクレオナト)

第9回

第7团



第8团



第11-1 図

第11-2回

TYP Lys Phe Gin Asn Ala Leu Leu Val Arg Tyr Thr Lys Lys Val Pro Gin Val Ser Thr Pro Thr Leu Val Glu TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG

Val Ser Arg Asn Lsu Gly Lya Val Gly Ser Lys Cys Cya Lys His Pro Glu Ala Lys Arg Met Pro Cys Ala Glu
GTC TCA AGA AAC CTA GGA AAA GTC GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA

Asp Tyr Lsu Ser Val Val Lsu Asn Gln Leu Cys Val Lsu His Glu Lys Thr Pro Val Ser Asp Arg Val Thr Lys
GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG TTG CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACA

Cys Cys Thr Glu Ser Leu Val Asn Arg Arg Pro Cys Phe Ser Ala Leu Glu Val Asp Glu Thr Tyr Val Pro Lys
TGC TGC ACA GAG TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA ACA TAC GTT CCC AAA

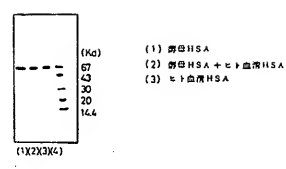
Glu Phs Asn Ala Glu Thr Phe Thr Phe His Ala Asp Ile Cys Thr Leu Ser Glu Lys Glu Arg Gln Ils Lys Lys
GAG TTT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG AGA ACA ATC AAG

Gln Thr Ala Leu Val Glu Leu Val Lys His Lys Pro Lys Ala Thr Lys Glu Gln Lsu Lys Ala Val Met Asp Asp
CAA ACT GCA CTT GTT GAG CTT GTG AAA CAC AAG CCC AAG GCA ACA ACA AAA GAG CAA CTG AAA GCT GTT ATG GAT

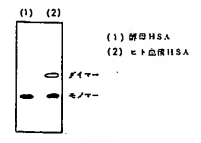
Phe Ala Ala Phs Val Glu Lys Cys Cys Lya Ala Asp Asp Lys Glu Thr Cys Phe Ala Glu Glu Gly Lys Lys Leu
TTC GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TTT GCC GAG GAG GGT AAA AAA CTT

Val Ala Ala Ser Gln Ala Ala Leu Gly Leu End
GTT GCT GCA ACT CAA GCT CAA GCC TTA GGC TTA TAA

第11-3図



第12 図

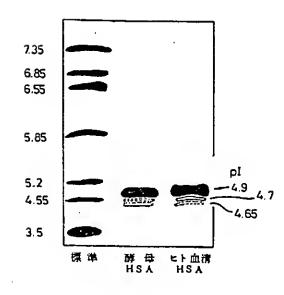


第13 図

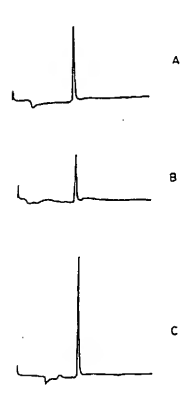




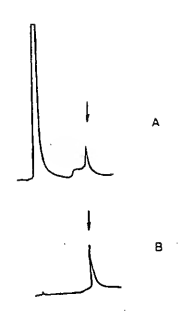
第15図



第14.図



第16 図



第17 図

手 統 補 正 郡(自発)

平成1年2月9日

特許庁長官 吉 田 文 段 段

- 事件の表示
 昭和63年特許競勇268302号
- 補正をする者
 事件との関係 特許出願人

名称 東亚燃料工浆株式会社

4. 代理入

住所 〒105 東京都接区党ノ門一丁目 8巻10号 が光虎ノ門ビル 電話 504-0721 氏名 弁理士 (6579) 音 木 明 「東京 (外4名)

方式 個



5. 補正の対象

明細部の「発明の詳細な説明」の協

6. 植正の内容

明知春頃43頁第5行目~8行目「このプラスミドを……寄託されている。」を削除します。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
EFADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.